BEST AVAILABLE COPY

Flat or capillary membrane manufactured from a mixture of polyvinylidene fluoride and a second by chemical reaction hydrophilable polymer

Patent number:

EP0407900

Publication date:

1991-01-16

Inventor:

MUELLER HEINZ-JOACHIM DR (DE); SLUMA HEINZ-DIETER DR (DE); EBERHARD GUENTER DR (DE);

SPINDLER ERNST DR (DE); KRAUSS LOTHAR (DE);

VOELKER HELMUT (DE)

Applicant:

AKZO NV (NL)

Classification:

- international:

(IPC1-7): B01D67/00; B01D71/34

- european:

B01D67/00F: B01D67/00H10D: B01D67/00J18:

B01D69/14B; B01D71/34; C12N11/08

Application number: EP19900112904 19900706 Priority number(s): DE19893923128 19890713

EP0245000

EP0186758

Cited documents:

Also published as:

US5066401 (A1)

JP3114517 (A)

EP0407900 (A3)

DE3923128 (A1)

EP0407900 (B1)

DE2735887

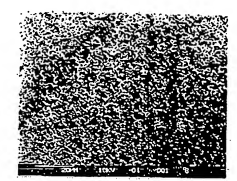
JP548669

Report a data error here

Abstract not available for EP0407900 Abstract of corresponding document: US5066401

Membranes are based on a homogeneous mixture of polyvinylidene fluoride and a second polymer which can be rendered hydrophilic by chemical reaction. The membranes contain 70 to 98 percent by weight of polyvinylidene fluoride and 2 to 30 percent by weight of a polymer formed essentially from polymethyl and/or polyethyl acrylate, and have a maximum pore size in the range from 0.005 to 10 mu m. They can be rendered hydrophilic by means of at least partial hydrolysis, at least partial transesterification with an alcohol which is at least trihydric and contains 3 to 12 carbon atoms, and/or at least partial aminolysis with an amino compound having 2 to 8 carbon atoms. The flat or capillary membranes which have been rendered hydrophilic can contain on their total surface 0.001 to 10 milliequivalents/g of membrane, preferably 0.01 to 5 m equivalents/g of membrane, of -COOH, -OH or -NH2 groups or corresponding mixtures of these hydrophilic functional groups. Such membranes can be used, in particular, for immobilizing biochemically active compounds.

especial restaurance with



Upper sido 1000:1

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Europäisches Patentamt **European Patent Office** Office européen des brevets



① Veröffentlichungsnummer: 0 407 900 A2

0

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

20 Anmeldenummer: 90112904.9

(1) Int. CL. S. B01D 71/34, B01D 67/00

2 Anmeldetag: 06.07.90

Priorität: 13.07.89 DE 3923128

 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 16.01.91 Patentblatt 91/03

 Benannte Vertragsstaaten: DE FR GB IT

Anmelder: Alizo N.V. Postbus 9300 Velperweg 76 NL-6800 SB Amhem(NL)

@ Erfinder: Müller, Heinz-Joachim, Dr. Graf-Slegtried-Strasse 14 D-6550 Bad Kreuznach(DE) Erfinder: Sluma, Heinz-Dieter, Dr. Kurmanzer Ring 11a D 8754 Grossosthelm(DE) Erfinder: Eberhard, GUnter, Dr. Saarlandstrasse 5 D-8765 Erlenbach(DE) Erfinder: Spindler, Ernst, Dr. **Brockenberg 17** D-4322 Sprockhövel 2(DE) Erfinder: Krauss, Lothar Dr. Strube Platz 5 D-8765 Erlenbach(DE) Erfinder: Välker, Helmut Alex.-Wiegang-Strasse 13 D-8763 Klingenberg(DE)

Vertreter: Fett, Günter Alzo Patente GmbH Kasinostrasse 19 - 23 D-5600 Wuppertal 1(DE)

Flach- oder Kapillarmembran auf der Basis eines homogenen Gemisches aus Polyvinylidenfluorid und eines zweiten, durch chemische Umsetzung hydrophilierbaren Polymeren.

Plach- oder Kapillarmembranen auf der Besis eines homogenen Gemisches aus Polyvinylidentluorid und eines zweiten, durch chemische Umsetzung hydrophillerbaren Polymeren, die aus 70 bis 98 Gewichtsprozent Polyvinylidenfluorid und 2 bis 30 Gewichtsprozent aus einem im wesentlichen aus Polyacrylsäuremethylund/oder -eithylester gebildeten Polymeren bestehen und eine maximale Porengröße im Bereich von 0,005 bis 10 µm aufweisen, lassen sich mittels einer zumindest teilweisen Hydrolyse und/oder einer zumindest teilweisen Umesterung mit einem mindestens drehvertigen Alkohol mit 3 bis 12 C-Atomen und/oder einer zumindest teilweisen Aminotyse mit einer Aminoverbindung mit 2 bis 8 C-Atomen hydrophilieren. Die hydrophilierten Flachoder Kapillarmembranen enthalten auf ihrer gesamten Oberfläche 0,001 bis 10 mVal/g Membran, vorzugsweise 0,01 bis 5 mVal/g Membran -COOH, -OH- oder -NH2-Gruppen oder entsprechende Gemische dieser hydrophilan funktionallen Gruppen. Derartige Membranen lassen sich Insbesondere zur Immobilisierung biochemisch aktiver Verbindungen verwenden.

FLACH: ODER KAPILLARMEMBRAN AUF DER BASIS EINES HOMOGENEN GEMISCHES AUS POLYVINYLL-DENFLUORID UND EINES ZWEITEN, DURCH CHEMISCHE UMSETZUNG HYDROPHILIERBAREN POLYME-REN

Die Erfindung bezieht sich auf eine Flach- oder Kapillarmembran auf der Basis eines homogenen Gemisches aus Polyvinytidenfluorid (PVDF) und eines zweiten, durch chemische Umsetzung hydrophillerbaren Polymeren und auf Verfahren zu ihrer Herstellung und welteren chemischen Modifizierung.

Polyvinylidenfluoridmembranen, die insbesondere eine ausgezeichnete Wärmebeständigkeit und Beständigkeit gegen Chemikalien aufweisen, sind bekanntlich hydrophob und lassen sich für die Trennung wäßriger Lösungen schwierig anwenden. Es sind bereits im Stand der Technik zahlreiche Versuche unternommen worden, durch Modifikationen unterschiedlichster Art solche Membranen zu hydrophilieren.

So wird in der DE-OS 27 35 887 ein Verfahren beschrieben, bei dem man die Poren eines porösen Fluorkohlenwasserstoffpolymeren mit mindestens einem wasserlöslichen Polymeren einschließlich Polyviny10 lalkohol imprägniert und den Polyvinylalkohol durch Wärmebehandlung oder ionisterende Strahlung in Wasser untöslich macht.

Imprägnierungsverfahren besitzen jedoch den Nachteil, daß durch die Beschichtung der Membranporen die Membranstruktur zum Teil verstopft werden kann, wodurch die Flußwerte der Membranen ungünstig beeinflußt werden. Weiterhin ist eine Beschichtung von Polyvinylidenfluorid mit einem hydrophilen Polymer, zumal bei der Konstellation der Unverträglichkeit von Substrat und Beschichtung, nicht sehr beständig. Sie kann daher durch bestimmte Medien, insbesondere Schwefelsäure oder Hypochloritiösungen, die bei der Reinigung von Membranen bzw. In der Halbleiterindustrie benötigt werden, zerstört werden, woraus Nachteile resultieren, wie verstärkte Abgabe von Fremdsubstanzen bzw. Partikeln, und die Hydrophilie der Membranen unwiederbringlich vertoren geht.

Die Verträglichkeit von PVDF mit hydrophilen Polymeren ist leider sehr begrenzt. So lassen sich zwar aus PVDF und einigen wenigen hydrophilen Polymeren, wie z.B. Polyvinylpyrroliden, bei einem genülgend hohen Gewichtsanteil der hydrophilen Komponente hydrophile Membranen herstellen. Sie besitzen aber eine sehr niedrige mechanische Festigkeit, und oft wird das hydrophile Polymer bei Anwendungsbedingungen aus der Membran extrahlert.

Auch durch Pfropfpolymensation können PVDF-Membranen hydrophiliert werden. So wird in der EP-A 0 245 000 ein Verfahren beschrieben, bei dem PVDF-Membranen zunächst mit Alkaliauge behandelt werden, um durch Abspaltung von Fluorwasserstoff auf der Oberfläche der PVDF-Membran reaktive Stellen zu erzeugen. Auf diese werden dann unter Verwendung eines Polymensationsinitiators polymensierbare hydrophile Vinylpolymere, wie Acrytsäure, Methacrytsäure und Itaconsäure, aufgepfropft. Neben der Gefahr der Schädigung der Membran durch die Alkaliauge und einer Verstopfung der Poren durch das auspolymensierte hydrophile Vinylpolymer ist bei dieser Verfahrensweise auch nachteilig, daß die Membran nach dem Pfropfen noch toxische Acrylmonomere und -oligomere enthält, die nur mit hohem Aufwand vollständig aus der Membran extrahlert werden können.

Zur Vermeidung der geschilderten Nachteile ist ein weiterer Weg bekannt geworden, wonach aus einem homogenen Gemisch aus PVDF und einem zweiten, durch chemische Umsetzung hydrophilterbaren Polymeren, das also mit PVDF in dem angewendeten Gewichtsbereich compatibel sein muß, eine Membran hargestellt und anschließend das zweite Polymer durch chemische Reaktion in ein hydrophiltes umgewandelt wird. So wird in der EP-A 0 012 557 eine Membran aus einem homogenen Gemisch aus PVDF und Polyvinylacetat hergestellt und letzteres anschließend hydrotysiert, woraus eine hydrophille Membran resultiert, die aufgrund des emstandenen Polyvinylalkohols Hydroxylgruppen enthält. In dieser Patentanmeldung wird jedoch hervorgehoben, daß die Membranen mindestens 35 Gewichtsprozent Polyvinylacetat enthalten müssen, wenn sie nach erfolgter Hydrotyse einen ausreichend hydrophilen Charakter aufweisen sollen. Bevorzugt wird daher ein Polyvinylalkoholgehalt von 43 bis 67 Gewichtsprozent in der hydrophilen Mambran, was einem ursprünglich vorhandenen Gewichtsanteil an Polyvinylacetat von 60 - 80 Gewichtsprozent entspricht. Bei derartig hohen Gewichtsanteilen Polyvinylalkohol bzw. Polyvinylacetat werden aber die eingangs beschriebenen günstigen Polymerelgenschaften von PVDF naturgemäß erheblich verschlechtert.

Die vorliegende Erfindung stellt sich die Aufgabe, eine Flach- oder Kapitiarmembran auf der Basis eines homogenen Gemisches aus PVDF und eines zweiten, durch chemische Umsetzung hydrophilierbaren Polymeren bereitzustellen, die sich durch einen erheblich niedrigeren Gewichtsanteil en dem zweiten Polymeren auszeichnet, der gewährteisten soll, daß einerseits die hervorragenden chemischen und physikalischen Gesamtelgenschaften des PVDF praktisch erhalten bleiben und andererseits nach dessen chemischer Umsetzung dennoch ausreichende hydrophile Elgenschaften erhalten werden.

Überraschend wurde gefunden, daß als zweites Polymer schon der sehr geringe Gewichtsanteil von

mindestens 2 Gewichtsprozent aus einem im wasentlichen aus Polyacrylsäuremethyl-und/oder -ethylester gebildeten Polymeren zur Lösung der gestellten Aufgabe ausreichend ist. Unter dem Begriff "ein im wesentlichen aus Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester gebildetes Polymer* werden Insbesondere der reine Polyacrylsäuremethylester, der entsprechande Polyacrylsäureethylester, Gemische dieser zwei Polyacrytsäureester und sämtliche Mischpolymerisate aus den zwei Monomeren Acrytsäuremethylester und Acrylsäureethytester verstanden. Ferner werden hierin Mischpolymerisate aus den zuletzt genannten zwei Stoffen eingeschlossen, die dadurch entstehen, daß man die Acrylsäurernethylester- und/oder Acrylsäureethylester-Monomeren, die eine hervorragende Fählgkeit zur Mischpolymerisation besitzen, mit geringen Mangen mit an sich bekannten Ublichen anderen Monomeren mischpolymerisiert. Hierfür geeignete Monomere, die im allgemeinen nur in Mangen von bis zu 10 Gewichtsprozent verwendet werden können. sind z.B. Acrylsäureamid, Acrylnitrii, Maleinsäureester, Vinylacetat, Vinylproplonat, Methacrylate, Styrol und Butadien. Überraschend ist in diesem Zusammenhang auch, daß außer den zwei genannten Grundarten von Acrylsäureesterpolymeren die Polymeren aus Mathacrylsäuremethylester und/oder -ethylester oder Ester der Acrylsäure oder Methacrylsäure mit Alkoholen, die mehr als zwei Kohlenstoffatome aufweisen, nicht geeignet sind, um die erfindungsgemäßen Membranen herzustellen. Derartige Monomeren können allentalls, wie ober geschildert, als geringfügige Belmischung zu den erfindungsgemäß verwendeten Monomeren über die Bildung eines Copolymeren verwendet werden.

Die vorliegende Erfindung besteht daher darin, daß Flach-oder Kapillarmembranen der oben bezeichneten Art bereitgestellt werden, die dadurch gekennzeichnet sind, daß sie aus 70 bis 98 Gewichtsprozent Polyvinylidenfluorid und 2 bis 30 Gewichtsprozent aus einem im wesentlichen aus Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester gebildeten Polymeren bestehen und eine maximale Porengröße im Bereich von 0,005 bis 10 µm aufweisen. Bevorzugte Bereiche für die maximale Porengröße stellen die von 0,01 bis 2 µm und von 0,05 bis 0,8 µm dar. Der maximale Porendurchmesser wird mittels der Blaspunktmethode nach ASTM Nr. 128-61 und F 316-70 bestimmt.

Sowohl das mittlere Molekulargewicht des Polyvinylidenfluorids als auch das mittlere Molekulargewicht des im wesentlichen aus Polyacrylsäurerneithyl- und/oder -eithylester gebildeten Polymeren können in weiten Grenzen varileren. Unter dem mittleren Molekularge wicht wird hierin das Gewichtsmittel M_m gemassen durch Gelpermeationschromatographie nach vorheriger Eichung mit einer entsprechenden Standard-Polymerlösung, verstanden. Das für die weiter unten beschriebenen zwei erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung der Flach- oder Kapillarmembranen verwendete Polyvinylidentluorid kann im allgemeinen ein mittleres Molekulargewicht von 30 000 bis 500 000 aufweisen, ein mittleres Molekulargewicht von 50 000 bis 500 000 wird hierbei bevorzugt. Ebenso kann das mittlere Molekulargewicht des im wesentlichen aus Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester gebildeten Polymeren zwischen 5 000 und 1 000 000 varlieren, wenngleich für die Herstellung der Flach- oder Kapillarmembranen ein mittleres Molekulargewicht im Bereich von 50 000 bis 200 000 bevorzugt wird.

Die erfindungsgemäßen Flach- oder Kapillarmembranen können in der Weise hergesteilt werden, daß man, bezogen auf das Polymergesamtgewicht, aus 70 bis 98 Gewichtsprozent Polyvinylidenfluorid und 2 bis 30 Gewichtsprozent eines im wesentlichen aus Polyacrytsäuremethyl- und/oder -ethylester gebildeten Polymeren unter Verwendung von einem oder mehreren Lösungsmitteln und einem oder mehreren Nichtlösam eine 10 bis 40 Gew.-%ige Lösung, bezogen auf deren Gesamtgewicht, herstellt, die oberhalb Raumtemperatur im flüssigen Zustand einen Bereich völliger Mischbarkeit und eine Mischungstlücke aufweist und oberhalb Raumtemperatur einen Erstamungsbereich besitzt, Indem man die Stoffkomponenten unter Intensivem homogenen Mischen auf eine Temperatur oberhalb der Mischungstlücke aufheizt, die so erhaltene Lösung von der Temperatur oberhalb der Mischungstlücke in einer Abkühlflüssigkeit schneti abkühlt und gleichzeitig zu einer Flach- oder Kapillarmembran ausformt und anschließend die Membran durch Extraktion von Lösungsmittel -und Nichtlöserresten befreit.

Diese Verfahrensweise lehnt sich eng an das in der DE-OS 33 29 578 beschriebene und vom Patentanmelder stammende Verfahren zur Herstellung von Poren aufweisenden Polyvinylidenfluorid-Formkörpern en, auf deren Inhalt hier ausdrücklich verwiesen wird. Zur Herstellung der Lösung werden die Polymeren bei erhöhter Temperatur, vorzugsweise bei 200 bis 230°C, in einem Gemisch von mindestens einem Lösungsmittel und mindestens einem Nichtiöser aufgelöst. Unter Lösungsmitteln sind im Rahmen der Erfindung auch Filissigkeiten zu verstehen, die bei Raumtemperatur die Polymere nicht oder nur sehr schlecht lösen, die aber bei erhöhter Temperatur gute Löseelgenschaften aufweisen. Geelgnete Lösungsmittel für die Polymeren sind Glycerintriacetat, Glycerindiacetat, 2-(2-Butoxyäthoxy-)ethylacetat, e-Caprolactam und Gemische aus den erwähnten Verbindungen. Die Verwendung von Glycerintriacetat als Lösungsmittel oder eines Gemisches aus Glycerintriacetat und e-Caprolactem wird bevorzugt. Als Nichtlöser sind Din-octyladipat oder Rizinus-Öl oder ein Gemisch Merven gut geelgnet. Die bei erhöhter Temperatur hergestellte homogene 10 bis 40 gaw.-%ige, vorzugsweise 20 bis 30 gew.-%ige Lösung, bezogen auf

deren Gesamtgewicht, enthält, bezogen auf das Polymergesamtgewicht, vorzugsweise 80 bis 95 Gewichtsprozent Polyvinylidenfluorid und 5 bis 20 Gewichtsprozent Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester. Das mittlere Molekulargewicht des PVDF sollte vorzugsweise 50 000 bis 500 000 und das von Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester vorzugsweise 50 000 bis 200 000 betragen.

Die besagten homogenen Lösungen werden zu einer Kapillarmembran oder zu einer Flachmembran ausgeformt und dabei schneil abgekühlt, wobei sie zuerst einen Bereich der Phasentrennung durchlaufen. Die eine der beiden nach der Entmischung gebildeten flüssigen Phasen stellt eine an Polymeren verarmte flüssige Phase aus Lösungsmittel(n) und Nichtlöser(n) dar, die andere eine an Lösungsmittel(n) und Nichtlöser(n) verarmte und mit den Polymeren angereicherte flüssige Phase. Letztere führt bei weiterer Abkühlung zur Verfestigung der Polymeren. Für die Abkühlung ist es vorteilhaft, als Abkühlungsflüssigkeit Wasser, gegebenenfalls mit einem Zusatz an Tensid, zu verwenden.

Es ist aber auch möglich, als Lösungsmittel eine Flüssigkeit oder ein Flüssigkeitsgemisch zu verwenden, die bei Raumtemperatur oder nur leicht erhöhter Temperatur, also im allgemeinen in einem Temperaturbereich von 15 bis 50°C, eine klare Lösung ergeben. Als Lösungsmittel kommen insbesondere die aprotischen Lösungsmittel in Frage. In diesem Fall wird vorzugsweise aus einer oder mehreren Verbindungen aus der Gruppe von N-Methylpyrrolidon, Dimethylsulfoxid, Dioxan, Dimethylformamid und Dimethylacetamid bei einer Temperatur von 0 bis 80°C, insbesondere 20 bis 40°C, eine 10 bis 40 Gew.-%lga Lösung, bezogen auf deren Gesamtgewicht, hergestellt und die Lösung nach dem Ausformen als Kapillarmembran oder als Flachmembran durch Eintauchen in einen Nichtlöser ausgefällt, wobel die Temperatur des Nichtlöserbades 0 bis 80°C, insbesondere 20 bis 40°C, beträgt. Als Nichtlöser kommen alle Flüssigkeiten in Betracht, die die Polymeren bei Raumtemperatur nicht lösen und mit dem Lösungsmittel der Polymerlösung zumindest in begrenztem Umfang mischbar sind. Zur Koagulation der Membran werden als Nichtlöser Alkohole mit 1 bis 12 C-Atomen, Insbesondere mit 1 bis 3 C-Atomen, Wasser oder Gemische der genannten Stoffe bevorzugt.

Es ist in machen Fällen günstig, die Lösung vor ihrem Kontakt mit dem flüssigen Nichtlöser für eine gewisse Zeit, die von einigen Sekunden bis zu einigen Minuten reichen kann, in Kontakt mit gasförmigem Nichtlöser, wie feuchter Luft, Wasserdampf oder Dämpfen der vorerwährten Alkohole, zu bringen. Es kann auch vorteilhaft sein, der zur Membranherstellung eingesetzten Polymerfösung bestimmte Additive zuzusetzen. In Frage kommen zum Beispiel Verdickungsmittel zum Erhöhen der Viskosität der Polymerfösung oder Nukleierungsmittel zur Beeinflussung des Membranbildungsprozesses oder Farbstoffe oder Plamente.

Die nach einem der beschriebenen Verfahren hergestellte Membran wird extrahlert, um Reste von Lösungsmitteln und sonstige Stoffe zu entfernen, die bei einer späteren Anwendung der Membran stören würden. Als Extraktionsmittel können alle Fluide eingesetzt werden, die die zu extrahierenden Stoffe, jedoch nicht die Membranpolymeren PVDF. Polyacrytsäuremethylester und/oder Polyacrytsäureethylester lösen. 35. Bevorzugt werden niedere Alkohole mit 1 bis 3 C-Atomen, insbesondere Isopropanot, verwendet Das Extraktionsmittel wird durch Trocknen aus der Membran entfernt.

Die zur Herstellung der Flach- oder Kapillarmembran erfindungsgemäß im wesentlichen verwendeten Polyacrytsäuremethyl- und/oder -ethylester eines mittleren Molekulargewichts von 5 000 bis 1000 000 şind bekanntlich nicht kommerziell erhältlich. Sie können aber nach bekannten Verfahren sogar in einem Lösungsmittel, wie Triacetin (= Glycerin-triacetat), N-Meithylpyrrolidon oder Dimethylsulfoxid, das auch als Lösungsmittel bei der Membranherstellung eingesetzt wird, synthetisiert werden, indem man diesem bei Raumtemperatur eine Menge von 1 bis 30 Gewichtsprozent Acrylsäuremethyl- und/oder -ethylester und 0,02 bis 5 Gewichtsprozent, bezogen auf die Monomeren, eines Radikalstarters, wie Benzoylperoxid, Azobisisobutyronitril oder Acetovaleronitril, zusetzt. Entsprechend wird bei der Mischpolymerisation der Acrylsäuremethyl- und/oder -ethylester-Monomeren mit geringen Mengen der oben beispleihaft genanmten Monomeren verfahren. Anschließend wird die Lösung auf 80°C hochgeheizt, um die Polymerisation einzuleiten. Nach der Polymerisation werden nicht umgesetzte Monomere bei erhöhter Temperatur und unter Zufnilfenahme eines Schleppmittels, wie Wasser, niedere Alkohole oder Essigsäureethytester, ausgetrieben. Die Lösung sollte keine Monomeren mehr enthalten, um bei der Membranherstellung das Personal nicht durch die toxischen Monomeren zu gefährden und um Restgehalte der Monomeren in der fertlen Membran zuverlässig zu vermelden.

Die so erhaltene Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester-Lösung wird für die oben beschriebene Membranhersteilung nach der DE-OS 33 29 578 nur noch mit den entsprechenden Mengen an Nichtlösern und Polyvinylidenfluorid versetzt und zur Erzietung einer homogenen Lösung unter Rühren aufgehetzt.

Die erfindungsgemäße hydrophobe Membran gemäß Anspruch 1 ist mechanisch und thermisch stabil und weist gegen den Angriff von Oxidationsmitteln und Säuren eine hohe chemische Beständigkeit auf. Überraschend wurde gefunden, daß sie gegenüber Natronlauge eine erheblich bessere chemische Beständigkeit besitzt als die hydrophoben PVDF-Membranen des Standes der Technik. So tritt die erste

Verfärbung von üblichen PVDF-Membranen in 10%-iger Natronlauge bei 40°C bereits nach 5 Minuten auf, wogegen die erfindungsgemäß modifizierten Membranen erst zwischen 40 und 60 Minuten erste Verfärbungserschelnungen zeigen. Die Beständigkeit von Membranen gegen Alkalien ist in der Praxis bei der Filtration basischer Medien oder bei der Reinigung der Membran mit Natronlauge von großer Bedeutung.

Die erfindungsgemäße hydrophobe Membran gemäß Anspruch 1 zeichnet sich überraschenderweise gegenüber PVDF-Membranen bei gleicher Porengröße durch eine höhere Porosität der Außenoberfläche aus. Unter Porosität der Außenoberfläche wird die Fläche an offenen Poren an der Außenoberfläche der Membran im Verhältnis zur Außenoberfläche verstanden. Die Porosität der Außenoberfläche ist von entscheldender Bedeutung für das Verstopfen einer Membran. Je größer diese Porosität einer Membran ist, desto langsamer wird sie bei sachgemäßer Benutzung verstopft.

Die neue hydrophobe Membran eignet sich daher hervorragend für die Filtration von Gasen oder für Anwendungen, bei denen eine hydrophile Flüssigkeit die Membran nicht passieren darf. Beispiele dafür stellen die Begasung von Flüssigkeiten (Blut, Bloreaktoren, Abwasser) oder die Transmembrandestillation der.

Die erfindungsgemäße hydrophobe Membran gemäß Anspruch 1 kann insbesondere an ihrer gesamten Oberfläche einer chemischen Modifizierung zwecks Erhalts einer hydrophilen Membran unterworfen werden, indem die Estergruppen auf der Gesamtoberfläche der Membran einer zumindest teilweisen Hydrofyse und/oder einer zumindest teilweisen Umesterung mit einem mehrwertigen Alkohol- und/oder einer zumindest teilweisen Aminolyse mit einer Aminoverbindung mit 2 - 8 C-Atomen unterworfen werden. Unter Gesamtoberfläche wird hlenin nicht nur die äußere Oberfläche verstanden, sondern auch die inneren Oberflächen, d.h. auch die Oberflächen der Microporen der Membran, die während ihres Gebrauchs durch Fluide kontaktiert werden. Die hydrophillerten Flach- oder Kapillarmembranen sind dann dadurch gekennzeichnet, daß sie auf ihrer gesamten Oberfläche 0,001 bis 10 mVal/g Membran, vorzugsweise 0,01 bis 5 mVal/g Membran -OH, -NH₂ oder -COOH-Gruppen oder Gemische dieser hydrophilen funktionellen Gruppen enthalten.

Die permanente Hyrophillerung der erfindungsgemäßen Membran ist, wie bereits oben erwähnt, deshalb so überraschend, weil sich Membranen, die neben PVDF noch bis zu 30 Gew.-% Ester der Acrylsäure mit einwertigen Alkoholen einer höheren Kohlenstoffatornzahl als 2 oder Ester der Methacrylsäure mit einwertigen Alkoholen enthalten, nach der geschilderten Verfahrensweise nicht hydrophilleren lassen.

Eine nur teilwelse Hydrolyse oder teilwelse Umesterung oder teilwelse Aminolyse der erfindungsgemäßen Membran gemäß Anspruch 1 kommt insbesondere dann in Betracht, wenn die Membran vergleichsweise größere Mengen an Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester, beispielsweise 10 oder 20 Gew.-%, enthält. Teilweise Umsetzungen der geschilderten Art können aber auch dann erfindungsgemäß in Betracht kommen, wenn die Membran zwar hydrophile Gruppen enthält, aber hydrophob bleiben soll, oder wenn die hydrophillerte Membran Gemische der oben genannten hydrophillen funktionellen Gruppen enthalten soll. Für diesen Zweck kann die Reihenfolge der betreffenden chemischen Umsetzungen beliebig gewählt werden.

Bezüglich der Durchführbarkeit der betreffenden chemischen Umsetzungen wird angenommen, daß die Polyacrytat-Makromoleküle statistisch Im PVDF verteilt sind. Dadurch sind auf der gesamten Oberfläche im Inneren der Poren der Membran vereinzelt Teile von Makromolekülen des Polyacrytsäuremethyl- und/oder -ethylesters anzutreffen. Die Estergruppen dieser Makromolekültelle können durch die betreffenden chemischen Umsetzungen zumindest partiell in -OH, -NH₂ oder -COOH-Gruppen überführt werden, während die entsprechenden Teile der Polyacrylat-Makromolekülle im Inneren der Membran keine chemische Umsetzung erfeiden können. Dadurch bleiben diese in der Membranstruktur verankert und können nicht ausgewaschen werden. Die hydrophilen funktioneilen Gruppen in den Makromolekülteilen des an den äußeren und Inneren Oberflächen der Membran vorliegenden Acrytsäurepolymerisats hydrophilleren dagegen die Membran permanent.

Die Hydrolyse der erfindungsgemäßen Membran gemäß Anspruch 1 kann in der Weise durchgeführt werden, daß man die Estergruppen auf der Gesamtoberfläche der Membran mit konzentrierter Schwefelso säure bei einer Temperatur von 40 bis 80°C 1 bis 20 Stunden lang behandelt. Die Hydrolysegeschwindigkeit nimmt hierbei mit stelgender Temperatur zu. Wenn auch andere starke Säuren zur Hydrolyse herangezogen werden können, wie Chlorwasserstoffsäure, Methansutionsäure und Perchlorsäure, so wird im Rahmen der Erfindung eine Behandlung der Membran mit konzentrierter Schwefelsäure bevorzugt. Um die Membran bei dieser Behandlung benetzen zu können und um die Temperaturerhöhung durch die Verdilnnungswärme der Schwefelsäure hinrelchend klein zu halten, kann es vorteilhaft sein, die Membran nacheinander z.B. in folgende Lösungen zu tauchen:

C1-C1-Alkohol - Wasser - 50%-ige H2SO1 - 70%-ige H2SO1 - 98%-ige H2SO1 - 70%-ige H2SO1 - 70%-ige H2SO1 - Wasser.

Die Hydrolyse kann im vorliegenden Fall auch unter basischen Bedingungen durchgeführt werden. Hierbei ist allerdings zu beachten, daß der pyr-Wert des Reaktionsmediums < 11 sein sollte, da ansonsten das Polyvinylidenflourid angegriffen wird. Zu diesem Zweck ist es günstig, in Gegenwart einer Pufferlösung zu arbeiten, als die sich eine bei Raumtemperatur gesättigte wäßrige Boraxlösung als besonders geeignet erwies. Da auch die basische Hydrolyse relativ langwierig ist, arbeitet man vorteilhafterweise in einem Druckgefäß bei einer Temperatur von 80 bis 140°C und einem pH-Wert von 9 bis 11.

Die erfindungsgemäße Membran gemäß Anspruch 1 kann auch hydrophiliert werden, indem man sie mittels einer Umesterung (= Alkoholyse) auf ihrer gesamten Oberfläche mit alkoholischen OH-Gruppen versieht. Zu diesem Zweck werden die Estergruppen auf der Gesamtoberfläche der Membran mit einem mindestens dreiwertigen Alkohol unter Zusatz von 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf den mehrwertigen Alkohol, einer starken Säure bei einer Temperatur von 100 bis 150°C 1 bis 30 Stunden lang einer zumindest teilweisen Umesterung unterworfen. Als starke Säuren können hierbei beispielsweise Schwefelsäure, Chlorwasserstoffsäure, Methansulfonsäure und Perchlorsäure verwendet werden.

Als mehrwertige Alkohole eignen sich Alkohole mit drei und mehr OH-Gruppen, wie Glycerin, Diglycerin, Triglycerin, Polyglyceringemische, Trimethyloläthan, Trimethylolpropan, Pentaerythrit, Dipentaerythrit, Tripentaerythit, Butantriol-(1.2.4), Hexantriol, Zuckeralkohole, wie Sorbit und Mannit, und Monosaccharide, wie Fructose und Mannose. Selbstverständlich können auch Gemische von mehrwertigen Alkoholen verwendet werden. Bevorzugt werden als mehrwertiger Alkohol eine oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe von Glycerin, Diglycerin, Triglycerin, einem Polyglyceringemisch, Pentaerythrit und Sorbit verwendet.

Erstaunsicherweise führt eine analoge Behandlung der Membran in Ethylenglykol oder niedermolekularen Polyethylenglycolen nicht zu einer Hydrophillerung der Membranoberfläche. Ethylenglycol kann aber vorteilhafterweise als Reaktionsmedium für die Alkoholyse verwendet werden, um die in Betracht kommenden festen Stoffe, wie Pentaerythrit und die Monosaccharide, zu lösen und mit der Membran in Reaktion zu bringen.

25

Eine weitere Verfahrenswelse zur Hydrophilierung der erfindungsgemäßen Membran gemäß Anspruch 1 stellt die Aminotyse dar. Da primäre und sekundäre Amine wegen ihrer Bastzität Potyvinylidenfluorid bei erhöhter Temperatur angreifen, sind die Reaktionsbedingungen, wie p_{ir} Wert, Temperatur und Reaktionszeit, dieser Gegebenheit anzupassen. Als günstig hat es sich erwiesen, daß man die Estergruppen auf der Gesamtoberfläche der Membran mit mindestens einer Aminoverbindung mit 2 bis 8 C-Atomen unter Verwendung von entsprechenden Puffergemischen bei einem p_{ir} Wert < 11 und einer Temperatur von 50 bis 150°C ein bis 24 Stunden lang einer zumindest teilweisen Aminotyse unterwirft. Im einfachsten Fall kann hierbei die Lösung der entsprechenden Aminoverbindung bis zur Sättigung mit Ammoniumchlorid abgepuffert werden.

Unter Aminoverbindung Im Sinne der Erfindung werden hierin organische Verbindungen mit 2 bis 8 CAtomen mit einer oder mehreren primären Aminogruppen verstanden, mit der Maßgabe, daß bei Anwesenheit von nur einer primären Aminogruppe mindestens noch zwei weitere hydrophile funktionieile Gruppen in
Form von Hydroxyl- und/oder Carboxylgruppen vorliegen. Beispiele hierfür sind 1,2-Diaminoäthan, 1,2Diaminopropan, 1,3-Diaminopropan, 1,4-Diaminobutan, 1,3-Diaminobutan, 1,5-Diaminopentan, 1,8-Diaminooctan, Asparaginsäure, Glutaminsäure und Homo-serin.

Eingeschlossen sind hlerin insbesondere auch primäre und sekundäre Polyamine mit 2 primären Aminogruppen sowie Amine mit 3 primären Aminogruppen, spezifische Hamstoffderivate und heterocyclische Hydrazine mit mehreren Hydrazinresten. Wie im Falle der oben beschriebenen Alkohotyse erfordert dann die erfindungsgemäße Urnwandlung der hydrophoben Membran in eine hydrophille Membran wegen der höheren Anzahl an hydrophillen Gruppen pro Molektil nur die Anwesenheit von vergleichsweise niedrigen Gewichtsmengen an Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester in der Flach- oder Kapillarmembran gemäß Anspruch 1, was den Gebrauchselgenschaften der hydrophilen Membran zugute kommt. Beispiele hlerfür sind Diäthylentriamin, Träthylen tetramin, Tetraäthylenpentamin, Dipropylentriamin, 1,2,3-Triaminopropan, 2,4,6-Triamino-1,3,5-triazin, 2,4,6-Trihydrazino-1,3,5-triazin, Isobutylidendiharnstoff, Bluret und Triuret. Selbstverständlich können auch Gemische von verwendbaren Aminoverbindungen verwendet werden. Es wird bevorzugt, daß als Aminoverbindung eine oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe von Diäthylentriamin, Triäthylentetramin und Tetraäthylenpentamin verwendet werden.

Oberraschend wurde gefunden, daß auch die in der oben beschriebenen Art und Weise hydrophilierten Flach- oder Kapillarmembranen gegenüber Natronlauge eine erheblich bessere chemische Beständigkeit besitzen als die hydrophoben PVDF-Membranen des Standes der Technik. Während die erste Verfärbung von Üblichen PVDF-Membranen in 10%-iger Natronlauge bei 40°C bereits nach 5 Minuten auftritt, zeigen die erfindungsgemäß hydrophilierten Membranen erst nach 45 Minuten erste Verfärbungserscheinungen. Diese überraschende Eigenschaft gestattet daher extreme Anwendungsbedingungen bei der Verwendung

der erfindungsgemäßen hydrophilen Flach-oder Kapillarmembran zur Immobillsierung biochemisch aktiver Verbindungen, die bei den hydrophilen Membranen des Standes der Technik ausgeschlossen sind. Unter blochemisch aktiven Verbindungen werden hierin Substrate, Inhibitoren und Coenzyme von Enzymen sowie deren Analoga, Enzyme selbst, sonstige Proteine, sonstige Zellbestandtelle, ganze Zellen oder von Zellen produzierte Verbindungen, sowie Verbindungen, welche mit den aufgeführten Stoffgruppen, also auch mit ganzen Zellen, in Irgendeiner Welse in Wechselwirkung treten können, verstanden.

Die In den Ansprüchen 7 bis 8 beschriebenen hydrophlien Membranen besitzen OH-, NH2- oder COOH-Endgruppen oder Gemische dieser hydrophilen funktionellen Endgruppen. Derartige Membranen lassen sich in vorteilhafter Weise mit biochemisch aktiven Verbindungen umsetzen. Derertige Umsetzungen 10 können Reaktionen von NH2-Gruppen mit Aldehyden, reaktiven Carbonsäuredertvaten und Alkyl- bzw. Arythalogeniden, von OH-Gruppen mit reaktiven Carbonsäuredertvaten und Alkyl- oder Arythalogeniden sowie von (aktivierten) COOH-Gruppen mit Aminen, Alkoholen und Alkyl- bzw. Arylhalogeniden als Antangsschritt einschließen. Eine Reihe solcher Umsetzungen wird z.B. in der DE 28 28 194 für die Derivatisierung einer Matrix auf Potysaccharid-Basis beschrieben. Wegen der Komplexität dieses Gebietes können die hier und in der DE 28 28 194 aufgeführten Reaktionen jedoch nicht umfassend sein. Eine geeignete chemische Umsetzung ist immer auf den zu bearbeitenden Einzelfall abzustimmen, da die Natur der bearbeiteten biologisch aktiven Verbindungen in erheblichem Maße schwanken kann und auch die Natur der Matrix Einfluß auf das Ergebnis haben kann. Werden solche Umsetzungen an der erfindungsgemäßen hydrophilen Membran durchgeführt, so wird eine aktivierte Membran erhalten, die ihrerseits leicht mit anderen, funktionelle Gruppen aufweisenden Molekülen reagieren kann. Zum Unterschied dazu wird eine Membran: an der ein blochemisch aktives Molekül, ein Zeilbestandteil oder eine Zelle gebunden ist, hierin als derivatisierte Membran bezeichnet.

Die blochemisch aktive Verbindung kann zuwellen direkt an der Membran oder, talls z.B. sterische Hinderungen dies nicht zulassen, auch nach Zwischenschaltung von einem oder mehreren Spacem immobilisiert werden. Unter einem Spacer wird hierin ein Molekül verstanden, wetches mindestens zwei funktionelle Gruppen, z.B. in Form einer Aldehydgruppe, Aminogruppe, Carboxylgruppe oder Hydroxylgruppe, enthält und als bleibender "Abstandshalter" wirkt.

Die erfindungsgemäße Verwendung der hydrophilen Flach- oder Kapillarmembran zur Immobilisierung biochemisch aktiver Verbindungen filhnt zu einer derivatisierten Membran, die u.a. als Medium für eine Kombination von Filtration und Affinitätschromatographie Verwendung finden kann. Hierfür werden z.B. Substrat(e), Coenzym(e), inhibitor(en), Antikörper und/oder deren Analoga als kovalent gebundene Liganden eingesatzt. Welterhin eignet sich die chemisch aktivierte Membran zur Immobilisierung von Enzymen, sonstigen Proteinen, Zellbestandteilen und/oder ganzen Zellen. Hierbei verbindet sich der Vorteil einer Filtrationseinheit mit denen literaturbekannter Immobilisierungen.

Die in Rede stehenden derivatisierten Membranen besitzen die besonders vorteilhafte Eigenschaft, eine chemisch und physikalisch äußerst stabile, im allgemeinen hydrophile Grundstruktur aufzuweisen. Dies ist Insbesondere für die chemische Aktivierung unter drestischen Bedingungen (extreme ppr Werte, höhere Temperatur, aggressives Lösungsmittel) ein entscheidender Vorteil. Bei der Reinigung von gebrauchter derivatisierter Membran stellt sich darüber hinaus der folgende überreschende Effekt ein. So kann, wie das in Belspiel 24 ausgeführt wird, bei Verwendung von chemisch relativ beständigen Uganden nicht nur mit starken Säuren, sondem auch mit starken Laugen wesentlich schneller und effektiver gereinigt werden als belspielsweise bei den bekannten Trägermateriallen cellulosischer Natur, ohne daß ein Abbau der Membran oder des Uganden stattfindet. Mit den bekannten Membranen auf Cellulose-Basis wäre ein derartiges Vorgehen undenkbar, da sie unter diesen Bedingungen sehr stark geschädigt bzw. zerstört werden würden.

Ferner kann sogar eine etwas weniger beständige Bindung zwischen der Membran und dem Ligand unter entsprechend drastischen Bedingungen, wie z.B. den in den Beispielen 10, 16 und 23 angeführten, gespalten werden und damit wird die Membran in ihren hydrophilen Urzustand zurückversetzt. Die Membran ist somit mehrmals zur Immobilisierung blochemisch abtiver Verbindungen verwendbar, was bisher noch nicht für eine derivatisierbare Membran beschrieben worden ist. Dies ist insbesondere für die Immobilisierung von Enzymen mit geringer Lebensdauer von Vorteil.

Die vorllegende Erfindung wird anhand der nachfolgenden Beispiele näher erläutert:

A. Harstellung der Polyacrylsäureester

A1: Herstellung von Polyacrylsäuremethylester (= PMA), M. = 7 400

in einem beheitzbaren 4 i Glaskolben werden 1 800 g Triacetin bei 70°C vorgelegt. Die Flüssigkeit wird ca. 0,5 h mit Stickstoff durchströmt, um Sauerstoff zu entfernen.

In 200 g Mathylacrylat (MA) werden bei Raumtemperatur 4 Gewichtsprozent Acetovaleronitrit gelöst. Diese Lösung wird Innerhalb einer Stunde in den Glaskolben mit dem Triacetin getropft. Eine halbe Stunde nach Ende der Zugabe wird das Reaktionsgemisch für eine halbe Stunde auf 160°C erhitzt, um restliche Monomere weitgehend umzusetzen. Danach werden durch Destillation von ca. 100 g Triacetin die letzten Reste an Monomeren aus der Lösung entfernt. Zurück bleibt eine viskose Lösung von Polymethylacrylat (PMA) in Triacetin. Das mittlere Molekulargewicht betrug 7 400.

A2: Herstellung von PMA, M. = 35 000

10

In einem beheizbaren 4 I Glaskolben werden 1 400 g Triacetin (= Glycerin-triacetat) bei 70°C vorgelegt. Die Fillssigkeit wird ca. 0,5 h mit Stickstoff durchströmt, um Sauerstoff zu entiternen. In 600 g Methylacrylat (MA) werden bei Raumtemperatur 5 Gewichtsprozent Benzoylperoxid gelöst. Diese Lösung wird Innerhalb einer Stunde in den Glaskolben mit dem Triacetin getropft. Eine halbe Stunde nach Ende der Zugabe wird das Reaktionsgemisch für eine halbe Stunde auf 160°C erhitzt, um restliche Monomere weitgehend umzusetzen. Danach werden durch Destillation von ca. 100 g Triacetin die letzten Reste an Monomeren aus der Lösung entiernt. Zurück bleibt eine viskose Lösung von Polymethylacrylat (PMA) in Triacetin. Das mittlere Molekulargewicht M. (Gewichtsmittelwert) betrug 35 000.

A₃: Herstellung von PMA, M_a = 235 000

In einem beheizbaren 4 l Glaskolben werden 1 400 g Triacetin bei 70°C vorgelegt. Die Flüssigkeit wird ca. 0,5 h mit Stickstoff durchströmt, um Sauerstoff zu entfernen.

25 In 600 g Methylacrylat (MA) werden bel Raumtemperatur 3 Gewichtsprozent Benzoylperoxid gelöst. Diese Lösung wird innerhalb einer Stunde in den Glaskolben mit dem Triacetin getropft. Eine halbe Stunde nach Ende der Zugabe wird das Reaktionsgemisch für eine halbe Stunde auf 160°C erhitzt, um restliche Monomere weitgehend umzusetzen. Danach werden durch Destillation von ca. 100 g Triacetin die letzten Reste an Monomeren aus der Lösung entiternt. Zurück bleibt eine viskose Lösung von Polymethylacrylat 20 (PMA) in Triacetin. Das mittlere Molekulargewicht betrug 230 000.

A4: Herstellung von PMA, M. = 688 000

In 20 g Methylacrylat (MA) werden bei Raumtemperatur 0,5 Gewichtsprozent Acetovaleronitril gelöst. Diese Lösung wird innerhalb einer Stunde in einem Glaskolben auf 80°C aufgewärmt. Nach einer weiteren halben Stunde wird das Reaktionsgemisch für eine halbe Stunde auf 160°C erhitzt, um restliche Monomere weitgehend umzusetzen. Nach Abkühlen erhält man ein gummiarliges klares Polymer. Das mittlere Molekulargewicht betrug 688 000.

As: Herstellung von Polyacrylsäureethylester (= PEA), M., = 114 000

In einem beheizbaren 4 l Glaskolben werden 1600 g Triacetin bei 70°C vorgelegt. Die Flüssigkeit wird ca. 0,5 h mit Stickstoff durchströmt, um Sauerstoff zu entternen.

In 400 g Ethylacrylat (EA) werden bei Raumtemperatur 0,2 Gewichtsprozent Benzoytperoxid gelöst. Diese Lösung wird Innerhalb einer Stunde in den Glaskolben mit dem Triacetin getropft. Eine halbe Stunde nach Ende der Zugabe wird das Reaktionsgemisch für eine halbe Stunde auf 160°C erhitzt, um restliche Monomere weitgehend umzusetzen. Danach werden durch Destillation von ca. 100 g Triacetin die letzten Reste an Monomeren aus der Lösung entfernt. Zurück bleibt eine viskose Lösung von Polyethylacrylat

(PEA) in Triacetin. Das mittlere Molekulargewicht M., betrug 114 000.

As: Herstellung von PMA/PEA, M. = 160 000

55

In einem behelzbaren 2 i Glaskolben werden 800 g Triacetin bel 70°C vorgelegt. Die Flüssigkeit wird ca. 0.5 h mit Stickstoff durchströmt, um Sauerstoff zu entfernen. In 150 g Methylacrylat (MA) und 150 g Ethylacrylat (EA) werden bei Raumtemperatur 0,2 Gewichtsprozent

Benzoylperoxid gelöst. Diese Lösung wird Innerhalb einer Stunde in den Glaskolben mit dem Triacetin getropit. Eine halbe Stunde nach Ende der Zugabe wird das Reaktionsgemisch für eine halbe Stunde auf 160°C erhitzt, um restliche Monomere weitgehend umzusetzen. Danach werden durch Destillation von ca. 100 g Triacetin die letzten Reste an Monomeren aus der Lösung entremt. Zurück bleibt eine viskose Lösung eines Copolymeren aus Methylacrylat (MA) und Ethylacrylat (EA) in Triacetin. Das mittlere Molekulargewicht Mw betrug 160 000.

B. Herstellung der erfindungsgemäßen Flach- oder Kapillarmembranen.

Beispiel 1:

10

15 Herstellung einer PVDF/PMA-Flachmembran.

In einem Glaskolben mit Rührer wurden 27 Teile (stets Gewichtstelle) PVDF der Type Kynar 460 (Pennwalt), 3 Teile Polymethylacrylat (A₁), 18.2 Teile Triacetin, 4,55 Teile «Caprolactam und 47.25 Teile Dioctyladipat zusammengegeben. Das bei diesem und den weiteren Versuchen, mit Ausnahme von Beisplel 20 2, eingesetzte PVDF hat, soweit nicht anders angegeben, nach der Gelpermeationschromatographie ein mittleres Molekulargewicht von 381 000. Unter Rühren wurde die Mischung auf 240°C aufgehelzt, bis man eine homogene Lösung erhielt. Danach wurde die Lösung auf 190°C abgekühlt. Diese Lösung wurde auf einer Gießwalze, die auf 20°C tempertert war, mit Hilfe eines Gleßkastens zu einer Folle ausgeformt und auf einer Walze aufgewickelt. Proben der Follen wurden 3 mal für 0,5 h in Isopropanol bei 60°C extrahlert, um die Lösungsmittel weitestgehend aus der Membran auszuwaschen. Nach dem Trocknen erhielt man eine weiße Flachmembran.

Die Membrandicke beträgt 120 µm, die maximale Porengröße der Membran 0.55 µm. Der Isopropanolfluß der Membran beträgt 7,4 mV(cm² min bar).

Bei einem Transmembrandruck von 0,5 bar findet kein Wasserfluß durch die Membran statt.

Die Oberflächen der Flachmembran sind sehr offenportg (vgl. Mikrofotografie, Bild 1).

Beispiel 2:

Herstellung einer PVDF/PMA-Flachmembran mit einem niedrigen M., von PVDF.

in einem Glaskoiben mit Rührer wurden 56 g PVDF der Type Kynar 740 (Pennwait) (M_w = 180 000). 132 g Dioctyladipat, 12 g Triecetin und 75 g einer 20 prozentigan Lösung von Polyethylacrylat (A₅) in Triacetin zusammengegeben. Unter Rühren wurde die Mischung auf 240°C aufgeheizt, bis man eine homogene Lösung erhielt. Diese Lösung wurde auf einer Glasplatte zu einer Folle von 200 um Schichtdicke ausgerakelt. Ourch Eintauchen in Wasser wurde die Folle zum Erstarren gebracht. Die Folle wurde 3 mal für 0,5 h in Isopropanol bei 60°C extrahlert, um die Lösungsmiltel weitestgehend aus der Membran auszuwaschen. Nach dem Trocknen erhielt man eine welße Flachmembran.

Die meximale Porengröße der Membran betrug 1,3 um.

Beispiel 3:

Herstellung von PVDF/PMA Kapillarmembranen mit sehr kleinen Poren.

Eine analog zu Belspiel 1 hergesteilte Lösung von 32,5 Teilen PVDF der Type Kynar 460, 2,5 Teilen PMA (A₂), 22,75 Teilen Triacetin und 42,25 Teilen Dioctytadipat wurde bei einer Temperatur von 205°C durch eine Ringspalitüse zu einer Kapillarmembran versponnen. Zur Offenhaltung des Kapillarhohlraumes wurde durch eine Hohlnadel im Innem der Ringspalitüse Glycerin gefördert.

Die Membran wurde 3 mai eine halbe Stunde in Isopropanol bei 60°C extrahiart.

Die Kapillarmembran hatte einen Innendurchmesser von 0,2 mm und einen Außendurchmesser von

0,29 mm.

Die maximale Porengröße der Membran war kleiner als ca. 0,2 µm und somit nicht nach der Blaspunktmethode bestimmbar. Der Isopropanolfluß betrug 0,15 ml/(cm² mln bar).

Die Trenneigenschaften der Membran wurden durch Bestimmung der Siebkoeffizienten für verschiedene Macromoleküle gemessen. Der Siebkoeffizient ist definiert als Quotient aus der Konzentration der Makromoleküle in der ursprünglichen Testiösung durch die Konzentration der Makromoteküle in der durch die Membran hindurchtretenden Lösung.

Man erhielt folgende Werte für den Siebkoeffizienten:

10

Makromolek@!	Molekulargewicht	Siebkoeffizient
Vitamin B12	1 300	0,87
trulin	5 500	0.79
Cytochrom C	12 000	0.54
a-Amylase	45 000	0.24
Bovin Serum Albumin	60 000	0.16

Das bedeutet, daß Moleküle mit einem Molekulargewicht von 45000, das entspricht einem Moleküldurchmesser von 0,03 μm, von der Membran nahezu vollständig zurückgehalten werden.

Beispiel 4:

25

Vergleichsbeispiel: Herstellung einer PVDF-Flachmembran.

In einem Glaskolben mit Rührer wurden 27,5 Teile PVDF der Type Kynar 460 (Pennwalt), 18,85 Teile Triacetin, 4,71 Teile «Caprolactam und 48,94 Teile Dioctyladipat zusammengegeben. Unter Rühren wurde die Mischung auf 240°C aufgeheizt, bis man eine homogene Lösung erhielt. Danach wurde die Lösung auf 190°C abgekühlt. Diese Lösung wurde auf einer Gießwalze, die auf 20°C temperiert war, mit Hille eines Gießkastens zu einer Folie ausgeformt und auf einer Walze aufgewickelt.

Proben der Folien wurden 3 mal für 0,5 h in Isopropanol bei 60 °C extrahlert, um die Lösungsmittel weitestgehend aus der Membran auszuwaschen. Nach dem Trocknen erhielt man eine weiße Flachmembran.

Die Membrandicke beträgt 140 um, die maximale Porengröße der Membran 0,59 um. Der Isopropanolfluß der Membran beträgt 9,4 ml/(cm² min bar).

Bel einem Transmembrandruck von 0,5 bar findet keln Wasserfluß durch die Membran statt.

Die Oberflächen der Membran sind weniger offenportg als bei Belspiel 1 (vgl. Mikrofotografie, Bild 2).

Beispiel 5:

Herstellung einer PVDF/PEA-Flachmembran.

In einem Glaskolben mit Rührer wurden 56 g PVDF der Type Kynar 460 (Pennwalt), 132 g Dioctyladipat, 12 g Triacetin und 75 g einer 20 gewichtsprozentigen Lösung von Potyethylscrylat (As) in Triacetin zusammengegeben. Unter Rühren wurde die Mischung auf 240 °C aufgehelzt, bis man eine homogene Lösung erhielt. Diese Lösung wurde auf einer Glasplatte zu einer Folie von 200 µm Schichtdicke ausgerakeit. Durch Eintauchen in Wasser wurde die Folie zum Erstarren gebracht. Die Folie wurde 3 mai für 0,5 h in Isopropanol bel 60 °C extrahiert, um die Lösungsmittel weltestgehend aus der Membran auszuwaschen. Nach dem Trocknen erhielt man eine welße Flachmembran. Der maximale Porendurchmesser betrug 0,82 µm, der Isopropanolifluß 9,1 ml/(cm²·min·bar).

Belspiel 6:

Herstellung einer PVDF/PMA/PEA-Flachmembran

In einam Glaskolben mit Rührer wurden 135 g PVDF der Type Kynar 460 (Pennwait), 303,8 g Dioctyladipat, 29,2 g «Caprolactam, 117 g Triacetin und 10 g Polymeithylectylat (A₆) zusammengegeben. Unter Rühren wurde die Mischung auf 240°C aufgeheizt, bis man eine homogene Lösung erhielt. Diese Lösung wurde auf 195°C abgekühlt und auf einer Glasptatte zu einer Folie von 200 μm Schichtdicke ausgerakelt. Durch Eintauchen in Wasser wurde die Folie zum Erstarren gebracht. Die Folie wurde 3 mal für 0,5 h in Isopropanol bei 60°C extrahlert, um die Lösungsmittel weitestgehend aus der Membran auszuwaschen. Nach dem Trocknen erhielt man eine weiße Flachmembran. Der maximale Porendurchmesser betrug 0.88 μm, der Isopropanolifluß 9,4 mi/(cm²·min·bar).

Beispiel 7:

15

Herstellung einer PVDF/PMA-Flachmembran mit DMSO als Lösungsmittel.

In einem Glaskolben mit Rührer wurden 54 g PVDF der Type Kynar 460 (Pennwalt) und eine Lösung von 6 g Polymethylacrylat (As) in 340 g Dimethylsulfoxid (DMSO) zusammengegeben. Unter Rühren wurde zo die Mischung auf 80°C aufgeheizt, bis man eine homogene Lösung erhielt. Der Lösung wurden 100 g
Propylencarbonat zugegeben. Diese Lösung wurde auf Raumtemperatur abgekühlt, ohne daß eine Phasentrennung stattfand. Auf einer Glasplatte wurde die Lösung zu einer Folle von 200 µm Schlichtdicke ausgerakeit. Die Folie wurde zuerst eine Minute an Luft gehalten und dann durch Eintauchen in Wasser zum Erstarren gebracht.

Die Folie wurde 3 mal für 0,5 h in Isopropanol bel 60°C extrahlert, um die Lösungsmittel weitestgehend aus der Membran auszuwaschen. Nach dem Trocknen erhielt man eine weiße Flachmembran.

Die maximale Porengröße der Membran beträgt 2,48 μm, der isopropanoifluß der Membran 11,2 ml/(cm² min bar).

Die Membran wurde entsprechend Belspiel 16 mit Diglycerin und 2% Schwefelsäure behandelt. Die Eindringzeit (siehe Belspiel 10) der so behandelten Membran betrug 12 Sekunden.

Beispiel 8:

35

Herstellung von PVDF/PMA-Kapillarmembranen

Eine wie in Beispiel 1 hergestellte Lösung von 31,1 Teilen PVDF, 2,9 Teilen PMA (A₄), 22,44 Teilen Triacetin, 4,29 Teilen e-Caprolactam und 44,55 Teilen Dioctyladipat wurde bei einer Temperatur von 210°C durch eine Ringspaltdüse zu einer Kapillarmembran versponnen. Zur Offenhaltung des Kapillarhehlraumes wurde durch eine Hohlnadel im Innem der Ringspaltdüse eine Mischung aus gleichen Teilen Rizinusöl und Dioctyladipat gefördert.

Die Membran wurde 3 mal eine halbe Stunde in Isopropanol bei 60°C extrahlert. Die extrahlerte Membran hat eine maximale Porengröße von 0,83 µm und einen Isopropanolituß von 9,24 ml/(cm² min bar). Die Kapillarmembran hat einen Innendurchmesser von 1,0 mm und einen Außendurchmesser von 1,5 mm.

Die Membran ist mit Wasser nicht benetzbar.

Beispiel 9:

50

Herstellung einer PVDF Kapillarmembran

Entsprechend Belspiel 8 wurde eine PVDF-Lösung, bestehend aus 29,9 Teilen PVDF, 18,2 Teilen Triacetin, 4,6 Teilen —Caprolactam und 47,3 Teilen Dioctyladipat ohne den Zusatz eines Polyacrylates zu einer Kapillarmembran gesponnen.

Die Membran wurde 3 mat eine halbe Stunde in Isopropanol bei 60°C extrahiert.Die extrahierte Membran hat eine maximale Porengröße von 0,54 µm und einen Isopropanolituß von 6,55 ml/(cm² min bar).

Die Membran ist mit Wasser nicht benetzbar. Die Kapillarmembran hat einen innendurchmesser von 1,0 mm und einen Außendurchmesser von 1,5 mm.

5 Beispiel 10:

Umsetzung von PVDF/PEA mit H2SO4

10 Proben der Membran nach Beispiel 5 wurden mit Schwefelsäure umgesetzt.

Dazu wurden die Membranen erst mit Ethanol benetzt. Die Membranen wurden dann durch Austauschen des Alkohols gegen demineralisiertes Wasser, dann gegen 70 prozentige Schwefelsäure und dann gegen konzentrierte Schwefelsäure (98%) ohne Einlagerung von Gasblasen in der Membranstruktur mit der konzentrierten Schwefelsäure in Kontakt gebracht. Die Membranen verbilleben für 1,5 h bei 60°C in der schwefelsäure.

Danach wurden die Membranen erst mit 70 prozentiger Schwefelsäure und dann mit demineralisiertem Wasser ausgewaschen und anschließend getrocknet. Die trockenen Proben waren hydrophil.

Die Eindringzeit betrug ca. 30 Sekunden.

Unter Eindringzeit wird in diesem und in den folgenden Beispielen die Zeit verstanden, nach der ein Wassertropfen von 2 µL, der mit einer Präzisionspipette auf die Membran aufgegeben wird, vollständig verschwunden ist. Als Vergielch dient die Zeit von mehr als etwa 300 Sekunden, die der Wassertropfen benötigt, um auf einem Glasstab durch Verdunsten vollständig zu verschwunden. Bei einer hydrophilen Membran dauert es naturgemäß weniger lang, bis der Wassertropfen verschwunden ist, da er von der Membranstruktur aufgesogen wird. Wegen der nicht immer gleichen Membranstruktur, welche auch die Eindringzeiten beeinflußt, bietet die Bestimmung der Eindringzeit nur ein halbquantitatives, aber ausrelchendes und vor allem prædsnahes Maß für die Hydrophilie einer Membran, da es bei der praktischen Anwendung der Membran auf ein vollständiges Benetzen der Membran mit Wasser innerhalb einer bestimmten Zeit ankommt.

Beispiel 11:

30

35

40

Umsetzung von PVDF/PMA mit Borax-Lösung

Eine Probe der Flachmembran nach Beispiel 5 wurde mit Isopropanol benetzt und danach in 5 gewichtsprozentiger Natronlauge, die mit Borax gesättigt war, im Druckgefäß 8 Stunden bei 120°C behandelt. Anschließend wurde die Membran mit demineralisiertern Wasser ausgespüllt und getrocknet. Die Membran war leicht bräunlich und hydrophil. Die Eindringzeit betrug etwa 40 Sekunden.

Beispiel 12:

48 Umsetzung mit Glycerin und Diglycerin

Kapillarmembranen, die analog den Belspielen 8 und 9 hergestellt waren und ehnen unterschledilichen Gehalt en PMA, bezogen auf das Polymer, aufwiesen, wurden mit Glycerin bzw. Digtycerin als Hydrophillerungslösung behandelt. Die Behandlungszeit betrug Jeweils 6 Samden bei 140°C. Der Hydrophillerungslösung war 1 Gew.-% Perchlorsäure zugesetzt worden.

Die Membranproben wurden dabei zuerst mit Ethanol benetzt und dann in die jeweilige Hydrophilierungslösung eingetaucht. Nach der Behandlung wurden die Membranen mit demineralisiertem Wasser gewaschen und getrocknet. An den trockenen Membranmustern wurden die Eindringzeiten bestimmt.

55

Membran: PVDF und	Glycerin	Diglycerin	Diglycerin + 10% Wasser
	Eindringzeiten In Sekunden		
0 % PMA 13,5 % PMA	> 300 1 - 2	> 300 1	> 300 1
8,5 % PMA	2.3	2-3	1 - 2

10

Beispiel 13:

15

Umesterung von PVDF/PMA/PEA mit Diglycerin

Eine Membran nach Beispiel 6 wurde nach Vorbenetzung mit Ethanol in eine Lösung aus Diglycerin und 6 Gew.-% konzentrierter Schwefelsäure (98 %) gegeben. Die Lösung wurde für 8 Stunden auf 140°C gehalten. Anschließend wurden die Membranen herausgenommen, mehrfach mit demineralisiertem Wasser extrahiert und getrocknet.

Die Eindringzeit an der trockenen Membran betrug 2 - 3 Sekunden.

25 Beispiel 14:

Umesterung von PVDF mit 2 % PMA

Eine Flachmembran, die analog Beispiel 5 aus PVDF und 2 % PMA hergestellt worden war, wurde wie in Belspiel 13 mit Diglycerin und 2 Gew.-% konzentrierter Schwefelsäure 20 Stunden bei 140°C behandelt. Nach dem Auswaschen und Trocknen der Membran betrug die Eindringzeit 70 Sekunden.

35 Beispiel 15:

Umesterung von PVDF/PMA mit verschiedenen Alkoholen

40 Membranproben, die nach Belspiel 8 hergestellt worden waren, wurden mit Methanol benetzt und mit verschiedenen Alkoholen bei 140°C 6 Stunden unter Zugabe von 1 Gew.-% Perchlorsäure umgesetzt.

45

50

55

Eindringzeit (s)
3
1
2
> 300
> 300
thylenglycol:
2
.2
> 300
3
60

20

5

10

15

Beispiel 18:

.

Umesterung von PVDF/PMA-Flachmembranen mit Diglycerin und verschiedenen Säuren

Membranproben nach Belspiel 1 wurden mit einer Lösung aus Diglycerin und jeweils 4 verschiedenen konzentrierten Säuren umgesetzt. Die Behandlung dauerte 8 Stunden bei 140°C. Es sind die Eindringzeiten der gespülten und getrockneten Membranen angegeben.

Säure	Eindringzeit (a)
Salzsäure (35%-lg)	8
Perchlorsäure (70%-ig)	2
Schwefelsäure (98%-lg)	2
Phosphorsäure (85%-ig)	> 300

40

Im Gegensatz zu den Membranen aus Beispiel 1 und 4 weisen die hydrophlien Membranproben nach Beispiel 16 einen Wasserfluß von etwa 7,4 ml/(cm² min bar) bei 0,5 bar Transmembrandruck auf.

Beispisi 17:

Bestimmung der Hydroxylgruppen

An der mit Diglycerin/Schwefelsäure hydrophillerten Membran aus Belspiel 16 wurde die Hydroxylzahl als Maß für die Menge freier OH-Gruppen an der Membranoberfläche bestimmt.

Die Membran wurde dazu mit einem Acetyllerungsgemisch umgesetzt. Die verbrauchte Menge wird durch Rücktitration der Lösung bestimmt.

55

Herstellen des Acetylierungsgemisches:

3.5 ml Perchlorsäure (70 %) werden mit 150 ml Essigsäureethylester und 5 ml Essigsäureanhydrid

zusammengegeben. Zu 4 Teilen der Lösung wird ein Teil Haxan zugegeben.

Massung:

5

Ein abgewogenes Membranstück wurde in einen Erlenmayerkolben gegeben, dazu wurden 5 ml Acetyllenungsgemisch und 2 ml Wasser gegeben. Nach 5 Minuten wurden 25 ml einer Mischung aus 3 Teilen Pyridin und 1 Teil Wasser zugegeben. Nach weiteren 5 Minuten wurde mit 50 ml isopropanel verdünnt und mit Phenolphthalein als Indikator mit 1 normaler Natronlauge titriert.

Der Gehalt an OH-Gruppen wurde zu 0,3 mval/g bestimmt.

Beisplel 18:

15

Herstellung einer hydrophillen Vergleichsmembran gemäß der DE-OS 27 35 887

Analog zu Beispiel 29 der Patentschrift DE 27 35 687 wurde eine hydrophobe Kapillarmembran aus PVDF (nach Beispiel 9) in eine wässrige Lösung mit 6 Gew.-% Polyvinytalkohol getaucht. Die Membran wurde getrocknet und anschließend 20 Minuten bei 80°C und 15 Minuten bei 140°C behandelt. Die Membran wurde 2 mal 10 Minuten mit Wasser bei 90°C gespült. Die getrocknete Membran wurde bei Raumtemperatur für zwei Minuten in ein Acetalisierungsbad aus 20 Teilen Schwefelsäure (96%), 2 Teilen Natriumsulfat und 100 Teilen einer 40 gewichtsprozentigen Formaldehydlösung in Wasser getaucht. Die Membranen wurden danach mit Wasser gespült und getrocknet.

An der getrockneten Membran wurde eine Eindringzeit von 59 Sekunden gemessen.

Beispiel 19:

30

Behandlung von hydrophilen Membranen mit Hypochloridiösung

Eine Kapillarmembran nach Beispiel 12 mit 8,5 Gew.% PMA und Glycerinbehandlung und die Vergleichsmembran nach Beispiel 16 wurden 16 Stunden in einer wässrigen Lösung mit 5000 ppm Nabrlumhypochlorid gelagert, anschließend mit Wasser gesplüt und getrocknet. Die erfindungsgemäße Membran war noch gut hydrophil, während die Vergleichsmembran nicht mehr von Wasser benetzt wurde, wie aus dem Vergleich der Eindringzeiten zu erkennen ist.

Membran	Eindringzeit (s)
nach Beispiel 10	15
nach Beispiel 16	> 300

45

Beispiel 20:

50

Vergleich mit einer hydrophilen PVDF-Membran der Firma Millipore

Eine kommerziell erhältliche hydrophile Flachmembran aus PVDF von Millipore und eine erfindungsgemäße PVDF Flachmembran, die nach Belspiel 16 durch Behandlung mit Schwefelsäure und Diglycerin hydrophiliert wurde, wurden 16 Stunden in konzentrierter Schwefelsäure aufbewahrt. Anschließend wurden die Membranen mit Wasser gespült und getrocknet.

Die erfindungsgemäße Membran war noch gut hydrophil, während die Vergleichsmembran nicht mehr von Wasser benetzt wurde, wie aus dem Vergleich der Eindringzeiten zu erkennen ist.

Membran	Eindringzeit (s)
Nach Belspiel 18	12
Millipore	> 300

Beispiel 21

Behandlung einer PVDF/PMA-Kapillarmembran gemäß Beispiel 8 mlt Tetraethylenpentamin

Es wurde eine Reaktionslösung hergestellt, indem eine wässrige Lösung mit 40 Gew.-% Tetraethylenpentamin bei 80°C mit Ammoniumchlorid gesättigt wurde. Eine Kapillarmembran nach Beispiel 8 wurde mit
Ethanol benetzt und dann bei 80°C in die Lösung getaucht. Nach dem Abdampfen des Ethanols wurde die
Lösung mit der Membran in einem Druckgetäß auf 140°C aufgehelzt. Nach verschiedenen Zeiten wurden
Membranproben aus der Lösung herausgenommen, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Die Membranen waren nur geringfügig verfärbt und nach einer Reaktionszeit von mehr als 3 Stunden gut mit Wasser
benetzbar.

25

Reaktionszeit (h)	Eindringzeit (s)
1	> 300
3	> 300
5	28
7	2
16	2

30

Eine in gleicher Welse behandelte Vergleichsmembran nach Beisplel 9 ohne Zusatz von Polyacrylat zeigte auch nach 18 Stunden Reaktionszeit keine Hydrophilie.

Beispiel 22:

Behandlung einer PVDF/PMA-Kapillarmembran gemäß Belspiel 8 mit Glutaminsäure

Es wurde eine Reaktionslösung hergesteilt, indem eine wässrige Lösung von 40 Gew.-% Glutaminsäure mit Ammoniak auf pH 10 gepuffert wurde. Eine Kapillarmembran nach Beispiel 8 wurde mit Ethanol benetzt und dann bei 80°C in die Lösung getaucht. Nach dem Abdampfen des Ethanols wurde die Lösung mit der Membran in einem Druckgefäß auf 140°C aufgeheizt. Nach 16 Stunden wurde die Membran aus der Lösung herausgenommen, mit Wasser gewaschen und getrocknet.

Die Membran hatte eine Eindringzeit von 18 Sekunden. Eine Vergleichsmembran nach Beispiel 9, die auf die gleiche Weise behandelt wurde, war nicht mit Wasser benetzbar und zeigte somit eine Eindringzeit so > 300 Sekunden.

Balspiel 23:

55

Beständigkelt gegen Natronlauge

Je eine Flachmembran nach Belspiel 1 und Beispiel 4, sowie eine hydrophile, mit Diglycerin umgee-

sterte Flachmembran nach Belspiel 15 wurden mit Methanol benetzt und in 10 gewichtsprozentige Natronlauge bei 40°C gelegt. Es wurde die Zeit bis zur ersten Verfärbung der Membranproben gemessen.

Eine Verfärbung der Membran zeigt eine chemische Veränderung der Membran durch den Angriff von Natronlauge an.

Membran	Zeit bis zur ersten Verfärbung
Belspiel 1	50 Minuten
Beispiel 4	5 Minuten
hydrophile Membran nach Beisplei 15	45 Minuten

15

10

Beispiel 24

Affinitätschromatographie mit einem chemisch stabilen Liganden

a) Membran mit Cibacron-Blau

Hohlfasermembrandaten:

Innerer Durchmesser: 960 - 1120 µm;

Wand: 230 µm;

PVDF: 90,5 Gew.-%;

PMA: 9,5 Gew.-%

Gehalt an OH-Gruppen: 0,012 m Val/g Membran, erhalten nach Belspiel 12 durch Umsetzung einer 8,5% PMA enthaltenden Kapillarmembran mit Glycerin

Maximaler Porendurchmesser: 0,79 µm;

Transmembranfluß von Isopropanol: 19,4 ml/mlmcm2-bar.

Moduldaten:

effektive Länge 155 mm; 62 Fesern (5,8 g; 314 cm² Innerwandfläche)

Vorbehandlung:

Die Aktivierung der Membran erfolgt durch Umpumpen der entsprechenden Lösungen durch die Membran. Die Membran wird mit 300 mg Cibacron Blue 3GA in 60 ml Wasser 45 Minuten behandelt. Danach wird bis zur Sättigung festes NaCl zugegeben und weitere 30 Minuten behandelt. Anschließend wird auf 80°C erhitzt, 600 mg NaCO₂ zugegeben und weitere 2 Stunden bei dieser Temperatur belassen. Nach dem Abkühlen wird mit 2 I Wasser im single-pass gewaschen.

b) Chromatographie

L Reinigung von Hexokinase

Eine rohe Präparation von Hexokinese (From Yeast, Sigma Best.- Nr. H 5125) wird in 50 ml 5 mM (Millimolar) TRIS-HCI-Puffer p_H 6.4 gelöst und durch die Membran filtriert. Zum Waschen werden 2 x 50 ml desselben Puffers benutzt. Eluiert wird mit 50 ml 20 mM TRIS-HCI-Puffer p_H 8.6. Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 aufgeführt.

65

Tabelle 1

Hexokinase:	Aktivität	Protein	spezifische Aktivität
	(IU)	(mg)	[IU/mg]
Ausgangslösung: Restlösung: Spüllösung:	528 394 9	22.55 17.14 0.39	23.41 22.99 23.08
gebunden ·	125(100%) 122(97,6%)	5.02 2.77	44.04

⁷ International Units (1 Mikromol Umsatz.min unter Standardbedingungen)

15

Wie aus der Tabelle 1 hervorgeht, wurde nahezu alle adsorbierte Hexokinase-Aktivität auch wieder ehriert, wobei die spezifische Aktivität der Hexokinase nahezu verdoppelt wurde. Die Hexokinase ist bei dieser Reinigungsstufe naturgemäß noch nicht zur Homogenität gereinigt.

II. Adsorption von Albumin

Human-Albumin (Serva, Best.-Nr. 11870) wird, in 50 ml 100 mM KCl in 50 mM TRIS-HCl-Puffer p_H 7,0 gelöst, durch Umpumpen an der Membran adsorblert. Nach dem Waschen des Moduls mit demselben Puffer (2 x 50 ml) wird mit 50 ml 1,5 M KCl-Lösung in 50 mM Phosphatpuffer p_H 7,0 desorbiert. Die Ergebnisse sind in Tabelle 2 zusammengefaßt.

Tabelle 2

30

35

Albumin aus Humanserum Protein
[mg]

Ausgangslösung (50 ml) 22.10
Restlösung (50 ml) 4.45
Spüllösung 1 (50 ml) 6.08
Spüllösung 2 (50 ml) 1.11
gabunden 10.48
elulert 10.43

40

45

Wie aus der Tabelle 2 ersichtlich ist, wird alles adsorblerte Albumin auch wieder desorbiert.

c) Regenerierung des Moduls

Die Reinigung kann zwar analog Blue Sepharose (z.B. von der Firma Pharmacia) mit 0,1 M TRIS-Puffer ph 9,3 und Acetat-Puffer 3,2 bei verminderter Effektivität und längerer Zeitdauer durchgeführt werden. Wesentlich effektiver ist jedoch die Reinigung mit 0,1 N NaOH oder 1 N HCl. die überraschenderweise von der derivatisterten Membran ohne Schädigung ausgehalten wird (ph = 1 und 13). Bei der Reinigung mit Säure erfolgt ein reversibler Farbumschlag von blau nach rot, der auf eine Protonierung des aromatischen Systems von Cibacronblau zurückzuführen ist. Durch die sehr stabile Bindung von Matrix und Farbstoff wird unter diesen Bedingungen keine meßbare Menge Farbstoff abgespalten. Der so gereinigte Modul entspricht dem Neuzustand.

Aligemeine Anmerkungen:

Die Proteingehalte werden nach Biuret getestet. Die Hexokinase-Aktivität wird nach: H.U. Bergmeyer, Methoden der enzymatischen Analyse, 3. Auflage (1974), Verlag Chemle, Weinheim, Seiten 502 -503, bestimmt.

Beisple! 25

10

Wiederbeladung mit kovalent immobilisiertem Enzym

Die Hydrophillerung der Flachmembran erfolgt analog wie in Beispiel 21 beschrieben. Anschließend erfolgt die Umsetzung der Membran (effektive Fläche 32 cm², effektives Gewicht 0,31 g. 0,014 mVal NH₂-15 Gruppen/g Membran) mit 10%-lger Glutardialdehyd-Lösung in 10 mM Phosphat-Puffer pH 7,0 über 1 Stunde bei Raumtemperatur. Die Invertase-Lösung (E.C.3.2.1.26; from yeast, Fa. Beehringer Mannheim, Kat.-Nr. 104922, spez. Aktivität 330 U/mg) in 10 mM Acetatpuffer pH 4,6 wird im Überschuß über Nacht im Kreistauf durch die aktivierte Membran filtriert. Unter diesen Bedingungen bleibt die katalytische Aktivität der immobilisierten Invertase nahezu vollständig erhalten.

Um die Membran z.B. nach einer Proteindenaturierung emeut mit Protein zu beladen, wird die Membran nochmals der Aminolyse aus Belspiel 21 unterworfen. Die zweite Beladung der Membran mit Invertase erfolgt unter denselben Bedingungen wie oben.

~	
~	

--

25

Bestimmung der immobilisierten i	invertase:
1.immobilislerung:	
Ausgangslösung: Restlösung, nicht immobilisiert:	3060 IU 1680 IU
Immobilisierte Invertase:	1380 IU
2.lmmobilislerung:	
Ausgangslösung: Restlösung, nicht immobilisiert	2510 IU 1180 IU
Immobilislerte Invertase:	1330 IU

Ansprüche

- Flach- oder Kapillarmembran auf der Basis eines homogenen Gemisches aus Polyvinylidenfluorid und eines zweiten, durch chemische Umsetzung hydrophillerbaren Polymeren, dadurch gekennzeichnet, daß sie aus einem homogenen Gemisch von 70 bis 98 Gewichtsprozent Polyvinylidenfluorid und 2 bis 30 Gewichtsprozent aus einem im wesentlichen aus Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester gebildeten Polymeren besteht und eine maximale Porengröße im Bereich von 0,005 bis 10 um aufweist.
 - Flach- oder Kapillarmembran nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine maximate Porengröße im Bereich von 0,01 bis 2 μm aufweist.
- o 3. Flach- oder Kapillarmembran nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine maximate Porengröße von 0,05 bis 0,8 um aufweist.
 - 4. Flach- oder Kapillarmembran nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Pohyvinylidenfluorid ein mittleres Molekulargewicht (Gewichtsmittet) von 30 000 bis 500 000 und das im wesentlichen aus Pohyacrytsäuremethyt- und/oder -ethylester gebildete Pohymer ein mittleres Molekulargewicht von 5 000 bis 1 000 000 besitzt.
 - 5. Flach- oder Kapillarmembran nach Anspruch 4 dadurch gekennzeichnet, daß das Polyvinylldenfluorld ein mittleres Motekulargewicht von 50 000 bis 500 000 und das Im wesentlichen aus Polyacrytsäuremethyl-und/oder -ethylester gebildete Polymer ein mittleres Motekulargewicht von 50 000 bis 200 000 besitzt.

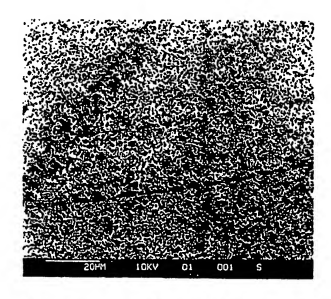
- 6. Flach- oder Kapillammembran nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5. dadurch gekennzeichnet, daß sie aus einem homogenen Gemisch von 80 bis 95 Gew.-% Polyvinylidanfluorid und 5 bis 20 Gew.-% aus einem im wesentlichen aus Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester gebildeten Polymeren besteht.
- 7. Flach- oder Kapillarmembran nech einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß sie auf ihrer gesamten Oberfläche 0,001 bis 10 mVal/g Membran -OH, -NH₂ oder -COOH-Gruppen oder Gemische dieser hydrophilen funktionellen Gruppen enthält.
- Flach- oder Kapillarmembran nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß sie auf ihrer gesamten Oberfläche 0,01 bis 5 mVal/g Membran -OH, -NH₂ oder -COOH-Gruppen oder Gemische dieser hydrophilen funktionellen Gruppen enthält.
- 9. Verfahren zur Herstellung der Flach- oder Kapillarmembran nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man, bezogen auf das Polymergesamtgewicht, aus 70 bis 98 Gewichtsprozent Polyvinylidenfluorid und 2 bis 30 Gewichtsprozent eines im wesentlichen aus Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethytester gebildeten Polymeren unter Verwendung von einem oder mehreren Lösungsmitteln und einem oder mehreren Nichtlösern eine 10 bis 40 Gew.-%-ige Lösung, bezogen auf deren Gesamtgewicht, herstellt, die oberhalb Raumtemperatur im flüssigen Zustand einen Bereich völliger Mischbarkeit und eine Mischungslücke aufwelst und oberhalb Raumtemperatur einen Erstarrungsbereich besitzt, indem man die Stoffkomponenten unter Intensivem homogenen Mischen auf eine Temperatur oberhalb der Mischungslücke aufhelzt, die so erhaltene Lösung von der Temperatur oberhalb der Mischungslücke in einer Abkühltilüssigkeit schnell abkühlt und gleichzeitig zu einer Flach- oder Kapillarmembran ausformt und anschließend die Membran durch Extrektion von Lösungsmittel -und Nichtlöserneten befreit
 - Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß eine 20 bis 35 Gew.-%ige Lösung hergestellt wird.
- 25 11. Verlahren nach einem oder zwei der Ansprüche 9 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß eine Lösung einer Temperatur von 160 bis 230°C hergestellt wird.
 - 12. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß eine Lösung hergestellt wird, die, bezogen auf das Polymergesamtgewicht, 80 bis 95 Gewichtsprozent Polyviny-lidenfluorid und 5 bis 20 Gewichtsprozent Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester enthält.
- 30 13. Verlahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 9 bis 12. dadurch gekennzeichnet, daß zur Herstellung der Lösung ein Polyvinylidenfluorid eines mittleren Molekulargewichts von 30 000 bis 500 000 und ein im wesentlichen aus Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester gebildetes Polymer eines mittleren Molekulargewichts von 50 000 bis 1 000 000 verwendet wird.
- 14. Verlahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß ein Pohyvinylidenfluorid eines mittleren Molekulargewichts von 50 000 bis 500 000 und ein im wesentlichen aus Polyacrytsäurernethyl- und/oder ethylester gebildetes Pohymer eines mittleren Molekulargewichts von 50 000 bis 200 000 verwendet wird.
 - 15. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 9 bis 14, dadurch gekennzelchnet, daß bei der Herstellung der Lösung als Lösungsmittel eine oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe von Glycerintriacetat, Glycerindiacetat, 2-(2-Butoxyäthoxy-)ethylacetat und e-Caprolactam verwendet wird bzw. werden.
- 40 16. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß als Lösungsmittel Glycerintriacetat oder ein Gemisch aus Glycerintriacetat und «Caprolactam verwendet wird.
 - 17. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 9 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß als Nichtlöser Di-n-octyfadipat oder Rizinus-Öl oder ein Gemisch hiervon verwendet wird.
- Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 9 bis 17, darfurch gekennzeichnet, daß als
 Abkühlungsflüssigkeit Wasser, gegebenenfalls mit einem Zusatz an Tensid, verwendet wird.
 - 19. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 9 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß zur Extraktion der Membran Isopropanol verwendet wird.
 - Verfahren zur Herstellung der Flach- oder Kapiliarmembran nach einem oder mehreren der Ansprüche 1
 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß man, bezogen auf das Polymergesamtgewicht, aus 70 bis 98
- Gewichtsprozent Polyvinylidenfluorld und 2 bis 30 Gewichtsprozent eines im wesentlichen aus Polyacrylsäuremeitiyt- und/oder -ethylester gebildeten Polymeren unter Verwendung von einem oder mehreren aprotischen Lösungsmitteln eine 10 bis 40 Gew.-%ige Lösung, bezogen auf deren Gesamtgewicht, herstellt, die Lösung zu einer Flach- oder Kapillarmembran, letztere gegebenenfalls unter Zuhilfenahme einer Innenflüssigkeit, ausformt und durch Koagulation in einem Nichtlöserbad in die feste Phase
- 55 Überführt und anschließend die Membran durch Extraktion von Lösungsmittelresten befreit.
 21. Verfahren nach Anspruch 20, dadurch gekennzelchnet, daß bei der Herstellung der Lösung als aprotonisches Lösungsmittel eine oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe von N-Meitrytpyrrolidon, Dimethylsulfoxid, Dioxan, Dimethyl

- 22. Verfahren nach einem oder zwei der Ansprüche 20 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Temperatur der Lösung und die Temperatur des Nichtlöserbades 0 bis 80°C beträgt.
- 23. Verfahren nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, daß die Temperatur der Lösung und die Temperatur des Nichtlöserbades 20 bis 50°C beträgt.
- 5 24. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 20 bis 23, dedurch gekennzeichnet, daß zur Koagulation der Membran als Nichtlöser ein Alkohol mit 1 bis 12 C-Atomen oder Wasser oder Gemische davon verwendst werden.
 - 25. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 20 bis 24, dadurch gekennzeichnet, daß zur Extraktion der Membran ein Alkohol mit 1 bis 3 C-Atomen verwendet wird.
- 10 28. Verlahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 20 bis 25, dadurch gekennzeichnet, daß zur Herstellung der L\u00fcsung ein Polyviny\u00eddenfluorid eines mittleren Molekulargewichts von 30 000 bis 500 000 und ein im wesentlichen aus Polyacryls\u00e3uremethyl- und/oder -ethylester gebildetes Polymer eines mittleren Molekulargewichts von 5 000 bis 1 000 000 verwendet wird.
- 27. Verfahren nach Anspruch 26, dadurch gekennzelchnet, daß ein Polyvinylidenfluorid eines mittieren Molekulargewichts von 50 000 bis 500 000 und ein im wesentlichen aus Polyacrylsäuremethyl- und/oder -ethylester gebildetes Polymer eines mittieren Molekulargewichts von 50 000 bis 200 000 verwendet wird.
 28. Verfahren zur Herstellung der Flach- oder Kapillarmembran nach einem oder zwei der Ansprüche 7 bis 8, dadurch gekennzelchnet, daß die Estergruppen auf der Gesamtoberfläche der Membran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6 einer zumindest teilweisen Hydrolyse und/oder einer zumindest teilweisen Urnesterung mit einem mindestens dreiwertigen Alkohol mit 3 12 C-Atomen und/oder einer zumindest teilweisen Aminolyse mit einer Aminoverbindung mit 2 8 C-Atomen unterworfen werden.
 - 29. Verfahren nach Anspruch 28, dadurch gekennzelchnet, daß man die Estergruppen auf der Gesamtoberfläche der Membran mit konzentrierter Schwefelsäure bei einer Temperatur von 40 bis 80°C 1 bis 20 Stunden lang einer zumindest teilweisen Hydrolyse unterwirft.
- 30. Verfahren nach Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, daß man die Estergruppen auf der Gesamtoberfläche der Membran mit bei Raumtemperatur gesättigter wäßriger Boraxiösung, die bis zu 5 Gew.-% Alkalilauge enthalten kann, bei einer Temperatur von 80 bis 140°C und einem p_H-Wert von 9 11 1 bis 20 Stunden lang einer zumindest teilweisen Hydrolyse unterwirft.
- 31. Verfahren nach Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, daß man die Estergruppen auf der Gesamtoberfläche der Membran mit einem mindestens dreiwertigen Alkohol mit 3 -12 C-Atomen unter Zusatz von 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf den mehrwertigen Alkohol, einer starken Säure bei einer Temperatur von 100 bis 150°C 1 bis 30 Stunden lang einer zumindest teilweisen Umesterung unterwirft.
- 32. Verfahren nach Anspruch 31, dadurch gekennzeichnet, daß als mindestens dreiwertiger Alkohol eine oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe von Glycerin, Diglycerin, Triglycerin, einem Polyglyceringemisch, Pentaerythrit und Sorbit verwendet wird bzw. werden.
 - 33. Verfahren nach Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, daß man die Estergruppen auf der Gesamtoberlläche der Membran mit mindestens einer Aminoverbindung mit 2 bls 8 C-Atomen unter Verwendung von entsprechenden Puffergamischen bei einem p_{rr}Wert < 11 und einer Temparatur von 50 bls 150°C ein bis 24 Stunden lang einer zumindest teilweisen Aminolyse unterwei".
- 40 34. Verfahren nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, c:: als Amlnoverbindung eine oder mehrene Verbindungen aus der Gruppe von Diäthytentriamin, Triäthytentetramin und Tetraäthytenpentamin verwendet wird bzw. werden.
 - 35. Verwendung der Flach- oder Kapillermembran nach einem oder zwei der Ansprüche 7 bis 8 zur immobillsierung blochemisch aktiver Verbindungen.

65

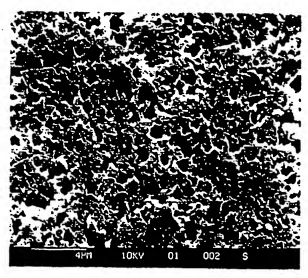
BEST AVAILABLE COPY

Bild 1



Oberseite

1000:1

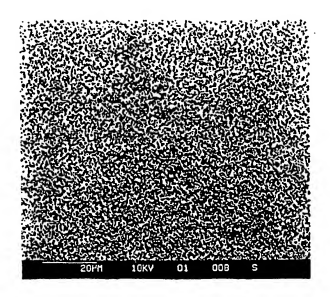


Oberseite

5000:1

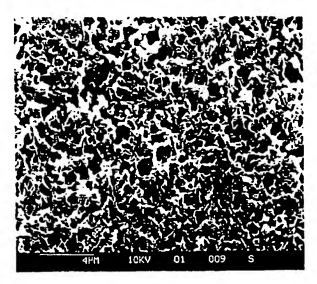
PEST AVAILABLE COPY

· Bild 2



Oberseite

1000:1



Oberseite

5000:1

BEST AVAILABLE COPY